

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C07C 49/21, 45/67, 49/203 C07C 45/74, 49/557, C11B 9/00 A61K 7/46

(11) Numéro de publication internationale:

WO 92/03402

A1

(43) Date de publication internationale:

5 mars 1992 (05.03.92)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/EP90/01415

(22) Date de dépôt international:

24 août 1990 (24.08.90)

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): FIRME-NICH SA [CH/CH]; Case Postale 239, 1, route des Jeunes, CH-1211 Genève 8 (CH). VNIISNDV [SU/SU];

ul. Profsoyuznaya, 66, Moscou, 117393 (SU).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): VOITKEVICH, Stanislav A. [SU/SU]; GUSTCHINA, Eugenia I. [SU/SU]; RUDOLFI, Tatiana A. [SU/SU]; NIKITINA, Marina A. [SU/SU]; KRON, Aleksander A. [SU/SU]; NOVI-KOV, Nikolas A. [SU/SU]; STCHEDRINA, Marina M. [SU/SU]; KAYUKOVA, Galina D. [SU/SU]; GAVRILOVA, Tatiana N. [SU/SU]; VNIISNDV, ul. Profsoyuznaya, 66, Moscou, 117393 (SU).

(74) Mandataire: SALVADORI, Giuseppe; Firmenich SA, Case Postale 239, CH-1211 Genève 8 (CH).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CA, CH, CH (brevet européen), DE (brevet européen)*, DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), SU*, US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(I)

(54) Title: POLYCYCLIC KETONE COMPOUND AND USE THEREOF AS PERFUMING INGREDIENT

(54) Titre: COMPOSE CETONIQUE POLYCYCLIQUE ET SON UTILISATION A TITRE D'INGREDIENT PARFU-MANT

(57) Abstract

2-acetonyl-3,3,5,5-tetramethyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline of formula (I) either isolated or as a mixture with lower amounts of 1-acetyl-2-isopropylidene-4,4,8-trimethyl-hexahydroindane, has perfuming properties of wood and ambergris fragrance type and can therefore be used to develop fragrances appreciated in perfumery where it can be used to provide, enhance or modify the aromatic property of various compositions as well as to scent ordinary use products such as soaps, detergents, body and air deodorants, for example. Said compound is prepared with the addition of acetone to 2,2,5,9-tetramethyldeca-4,8-dienal. and cyclization of ketone obtained in the presence of an acid cyclisation agent.

(57) Abrégé

La 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline de formule (1) soit en l'état isolé soit en mélange avec des quantités inférieures de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane, possède des propriétés parfumantes de type boisé et ambré et peut de ce fait servir à développer des notes recherchées en parfumerie où elle peut être employée pour conférer, améliorer ou modifier le caractère odorant de compositions de nature variée ainsi que pour parfumer des produits de consommation courante tels les savons, les détergents, les adoucissants textiles, les désodorisants corporels ou d'air ambiant entre autres. Ledit composé est préparé par addition de l'acétone à du 2,2,5,9-tétraméthyldéca-4,8-diénal et par cyclisation de la cétone obtenue en présence d'un agent de cyclisation acide.

• DESIGNATIONS DE "DE"

Jusqu'à nouvel avis, toute désignation de "DE" dans toute demande internationale dont la date de dépôt international est antérieure au 3 octobre 1990 a effet dans le territoire de la République fédérale d'Allemagne à l'exception du territoire de l'ancienne République démocratique allemande.

+ DESIGNATIONS DE "SU"

Toute désignation de "SU" produit ses effets dans la Fédération de Russie. On ignore encore si une telle désignation produit ses effets dans les autres Etats de l'ancienne Union soviétique.

	Codes utilisés pour iden	tifier les E	Etats parties au PCT, sur les pag	es de co	uverture des brochures
publi	ant des demandes internation	onales en	vertu du PCT.		
AT	Autriche	ES	Espagne	MG	Madagascar
AU	Australie -	FI	Finlande	ML	Mali
BB	Barbade	FR	France	MN	Mongolic
8E	Belgique	GA	Gabon	MR	Mauritanie
BF	Burkina Faso	GE	Royaume-Uni	MW	Malawi
BC	Bulgarie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
BJ	Bénin	GR	Grèce	NO	Norvège
BR	Brêsil	HU	Hongrie	PL	Pologne
CA	Canada	rr	Italie	. RO	Roumanic
CF	République Centraficaine	JP	Japon	SD	Soudan
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SE	Suède
CH	Suisse		de Corée	SN	Sénégal
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	su+	Union soviétique
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	TD	Tchad
cs	Tchécoslovaquie	LK	Sri Lanka	TÇ	Togo
DE*	Allemagne	LU	Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DK	Danemark	MC	Monaco		

Composé cétonique polycyclique et son utilisation à titre d'ingrédient parfumant

5 <u>Domaine technique</u>

La présente invention a trait au domaine de la parfumerie. Elle concerne en particulier un composé cétonique polycyclique insaturé de formule

10

Il s'agit d'un composé nouveau qui peut être défini comme la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline. Nous avons en effet découvert que ce composé possédait des caractères odorants exceptionnels tant au point de vue de sa qualité propre que de sa ténacité et substantivité.

15

20

Compte tenu de ses qualités odorantes de type boisé et ambré, ce composé sert à développer des notes recherchées en parfumerie où il peut être employé pour conférer, améliorer ou modifier le caractère odorant de compositions de nature variée ainsi que pour parfumer des produits de consommation courante tels les savons, les détergents, les adoucissants textiles, les désodorisants corporels ou d'air ambiant entre autres.

Technique antérieure

L'art antérieur fait état de différents produits possédant une 25 structure naphtalénique analogue à celle du composé de la présente invention.

Le brevet GB 896'039 décrit un procédé pour la préparation de composés cétoniques de formule

$$\bigcap_{R^4}^{R^2} \operatorname{COR}^1$$

30

ł

dans laquelle R², R³ et R⁴, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un alkyle et R¹ représente un hydroxy, un alkyle ou un groupe alkoxy. Quoique le brevet précité indique que la 1,1,6,6-tétraméthyl-7-cétométhyl-octaline, obtenue par réaction du myrcène avec de l'oxyde de

mésityle suivie de cyclisation, possède une odeur plaisante de type boisé, ambregris, il a été démontré qu'une telle réaction ne conduit pas au composé en question avec les propriétés décrites mais à des dérivés aldéhydés ou cétoniques de structure diverse dont le caractère olfactif est autre que celui décrit [voir l'analyse détaillée rapportée dans le brevet US 3'929'677; inclue ici par référence]. On peut noter à ce sujet que le composé de structure

obtenu en mélange avec son isomère de structure

10

conformément au procédé décrit dans le brevet GB 896'039 cité plus haut, possède un caractère odorant de type levure, dans la direction valérianique; tandis que le composé de formule

15 obtenu en mélange avec son isomère de formule

développe une odeur fruitée, boisée, de type ananas et ionone.

G. Ohloff dans Fortschritte der Chem. Forschung <u>12</u>, 185 (1969) décrit que le composé de formule

20

possède une odeur résineuse de type olibanum avec des nuances de type ambré.

Enfin le brevet US 3'929'677 du 30.12.75 décrit l'utilisation en

5

15

25

30

parfumerie du composé de formule

lequel composé possède des qualités olfactives de type ambré et fruitéambré.

Ce dernier produit constitue par ailleurs une spécialité commerciale offerte sous la dénomination d'Iso-E-Super [origine : International Flavors & Fragrances Inc.]. En mélange avec ses isomères de formule

possédant la double liaison dans l'une ou l'autre des positions indiquées par les pointillés, il est offert sur le marché sous la dénomination d'Iso-Cyclémone-E [origine : International Flavors & Fragrances Inc].

A l'expérience, il s'est avéré qu'aucun des produits de l'art antérieur ne possède les caractères propres du composé de la présente invention, un effet qui sera montré par le détail plus loin dans la description.

Exposé de l'invention

20 La présente invention concerne tout particulièrement la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}-octaline ainsi que tout mélange constitué essentiellement par ledit composé accompagné de quantités inférieures de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane.

L'invention concerne en outre l'utilisation de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou d'un mélange tel que défini ci-dessus à titre d'ingrédient parfumant.

L'un des objets de l'invention a trait à une composition parfumante caractérisée en ce qu'elle contient à titre d'ingrédient actif la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou un mélange tel que défini plus haut.

Un autre objet de la présente invention concerne un procédé pour améliorer, renforcer ou modifier les propriétés odorantes de compositions parfumantes ou de produits parfumés caractérisé en ce WO 92/03402 4 PCT/EP90/01415

5

10

25

30

35

qu'on additionne à une base constituée par une composition ou, respectivement un produit de consommation, la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou un mélange tel que défini plus haut.

L'invention concerne également un article parfumé caractérisé en ce qu'il contient à titre d'ingrédient actif la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou un mélange tel que défini plus haut.

Enfin, l'invention concerne un procédé pour la préparation de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou d'un mélange tel que défini plus haut, procédé caractérisé en ce qu'on effectue les étapes réactionnelles suivantes :

- a. addition de l'acétone à du 2,2,5,9-tétraméthyldéca-4,8-diénal en présence d'un agent basique pour fournir de la 5,5,8,12-tétraméthyltridéca-3,7,11-trién-2-one,
- b. cyclisation de ladite cétone ainsi obtenue en présence d'un agent de cyclisation acide pour fournir un mélange consistant essentiellement de 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}-octaline accompagné des quantités inférieures de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthylhexahydroindane et, le cas échéant,
- c. séparation des deux constituants du mélange précité pour fournir de la
 2 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}-octaline pure.

Mode d'exécution préférentiel de l'invention

Les proportions dans lesquelles le composé de l'invention sert à développer les effets odorants recherchés peuvent varier dans une gamme de valeurs assez étendue. Des concentrations préférentielles sont comprises entre 1 et 20-25%, voire plus, parties en poids par rapport au poids total de la composition dans laquelle il est incorporé. De telles valeurs peuvent être inférieures lors du parfumage durticles de consommation tels les savons, les détergents ou les cosmétiques.

Comme souvent en pareil cas, il est difficile d'estimer avec précision la quantité exacte requise pour l'emploi du composé (I) ; celle-ci dépend bien entendu de l'effet odorant spécifique recherché et de la nature des produits dans lesquels il est incorporé.

Les techniques de parfumage usuelles peuvent être employées également dans le cas de l'emploi du composé de l'invention. C'est ainsi qu'il peut être ajouté soit directement au produit que l'on désire parfumer soit, le plus souvent, sous forme d'une solution en mélange avec d'autres ingrédients parfumants habituels, des diluants ou des supports. A titre

d'exemple, on peut citer à cet effet les composés naturels ou synthétiques mentionnés dans la demande de brevet européen publiée sous le n° 0096243 ou dans l'ouvrage de S. Arctander, Perfume and Flavor Chemicals, Montclair, N.J. (USA), 1969. Des modes d'emploi préférentiels du composé (I) seront donnés plus loin dans certains exemples particuliers d'application.

Comme indiqué plus haut, la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline est une entité chimique nouvelle. Elle peut être préparée à partir de 2,2,5,9-tétraméthyldéca-4,8-diénal, un aldéhyde connu sous le nom d'Egénal [voir brevet SU 1'129'199] suivant un procédé simple et sélectif qui peut être illustré comme suit :

La première étape de ce procédé, qui constitue également l'un des objets de la présente invention, consiste en l'addition de l'acétone sur l'Egénal en présence d'une base. A titre de base, il convient de mentionner un hydroxyde d'un métal alcalin, tel l'hydroxyde de sodium ou de potassium.

15

20

25

4

L'étape suivante représente une simple cyclisation de la cétone obtenue, cyclisation qui est effectuée à l'aide d'un agent de cyclisation acide. A titre d'agent acide, on peut employer un acide carboxylique ou un acide protonique minéral ou encore un acide de Lewis. Des résines échangeuses acides peuvent également être convenablement employées. A titre préférentiel, on utilise l'acide phosphorique. La température à laquelle on effectue la cyclisation n'est pas critique pour le bon déroulement de la réaction. Selon un mode préférentiel, la cyclisation est cependant effectuée en présence d'acide orthophosphorique et à une température d'environ 100-110°C.

La 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}-octaline ainsi obtenue est accompagnée de quantités inférieures de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-

triméthyl-hexahydroindane, un composé de formule

Ce composé toutefois, dans les proportions définies, ne modifie en rien l'odeur du composé principal dans la mesure ou son caractère olfactif est plutôt faible. Il est apparu à l'expérience que des mélanges contenant, à côté de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}-octaline, des proportions allant jusqu'à 25-30% de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane pouvaient être employés sans séparation préalable des deux constituants et ce pour toute utilisation dans le sens de l'invention. Bien entendu, les deux composés peuvent également être séparés par les techniques usuelles de purification telle la distillation fractionnée ou la chromatographie préparative en phase gazeuse.

L'Egénal, utilisé comme produit de départ dans le procédé décrit plus haut, peut être obtenu par addition de l'isobutanal à du linalol conformément au brevet SU 1'129'199.

L'invention sera illustrée de manière plus détaillée dans les exemples suivants dans lesquels les températures sont indiquées en degrés centigrades et les abréviations ont le sens usuel dans l'art.

20 <u>Exemple 1</u>

10

15

30

35

Préparation de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- Δ 9,10-octaline (AMVIRONE)

25 a. <u>5,5,8,12-Tétraméthyl-tridéca-3,7,11-trién-2-one</u>

Un mélange constitué par 52 parties en poids d'Egénal (2,2,5,9-tétraméthyl-déca-4,8-diénal) à 95%, 102 parties d'acétone et 15 parties d'une solution aqueuse à 50% d'hydroxyde de potassium a été porté à ébullition et maintenu à cette température pendant 10 h sous vigoureuse agitation. Après refroidissement et séparation de la couche hydroalcoolique inférieure, le mélange réactionnel est neutralisé à l'acide phosphorique et filtré. L'acétone en excès a été ensuite éliminée par évaporation à pression atmosphérique et le résidu obtenu a été distillé sous vide. On a ainsi obtenu 40,2 parties en poids (rend. 68%) de la triénone désirée. Ce produit a été récolté à une température comprise entre 108 et 123° et à une pression de 4x10² Pa. La pureté de ce

5

30

35

produit était de 99% suivant analyse chromatographique; $n_D^{20} = 1,4865$ tandis que la proportion entre l'isomère cis et trans était de 3:2.

Des variantes du procédé décrit ci-dessus consistent à :

- remplacer l'hydroxyde potassium par 19,2 parties en poids d'une solution à 40% d'hydroxyde de sodium. La triénone désirée a été ainsi obtenue avec un rendement de 63,1%,
 - augmenter la quantité d'acétone jusqu'à 200 parties en poids, ce qui permet d'obtenir la triénone avec un rendement de 81%.

Dans les deux cas précités, les autres conditions de réaction et séparation ont été maintenues identiques.

b. Cyclisation de la 5,5,8,12-tétraméthyl-tridéca-3,7,11-trién-2-one

Un mélange de 40 parties en poids de la cétone obtenue sous lettre a. ci-dessus, 80 parties en poids de toluène et de 3,2 parties en poids d'acide ortho-phosphorique a été chauffé à 110° pendant 3 h sous vigoureuse agitation. Après refroidissement et séparation de la couche acide inférieure, le mélange de réaction est neutralisé à l'aide d'une solution alcaline et filtré. On a ensuite évaporé le toluène et soumis le résidu à distillation. On a ainsi obtenu 25,6 parties en poids d'un mélange dont le contenu en 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}- octaline était prépondérant. Il était accompagné à raison de 18% en poids de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane et de 10% de la triénone de départ. Le rendement en la cétone désirée était de 58% par rapport à la triénone de départ.

Après redistillation, on a obtenu 21,7 parties en poids d'un mélange contenant essentiellement de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline, lequel produit était accompagné à raison de 20% environ de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane. $n_D^{20}=1,4975$; $d^{20}=0,9553$.

Par rectification on a obtenu de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ayant Eb. 119-122°/2,66x10² Pa, n_D^{20} = 1,4960.

NMR(CCl₄): 0,71 et 0,90(2s,6H); 0,92(large s,6H); 1,1-2,1(11H); 2,14(s,3H); 2,07 et 2,56(2d,J=15,6Hz,2H) δ ppm.

Le 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane a été obtenu à Eb. 125-127°/2,66x 10^2 Pa. $n_D^{20} = 1,5062$.

NMR(CCl₄): 0,70(s,3H); 0,78 et 0,79(2s,6H); 0,9-1,7(m,6H); 0,95(dxd, J=13,5 et 6,2Hz,1H); 1,36 et 1,58(2s,6H); 1,85(s,3H); 1,98(m,J=14,5 et 13,5Hz) et 2,15(dxd,J=14,5 et 6,2Hz,2H); 3,17(s,1H) δ ppm.

Exemple 2

Test comparatif

10

5

Une comparaison olfactive entre les propriétés odorantes de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline et deux composés du marché, à savoir l'Iso-E-Super et l'Isocyclémone-E (origine : IFF Inc., USA), a été effectuée de la façon suivante.

Des mouillettes identiques ont été trempées dans des flacons contenant les produits à l'examen et l'intensité ainsi que la nature des vapeurs volatiles qui se dégagent dans l'air environnant ont été déterminées à des intervalles réguliers jusqu'à la disparition complète de l'odeur. L'évaluation a été effectuée par un panel d'experts parfumeurs qui ont été invités à définir leur appréciation quant à l'odeur perçue et à son intensité sans avoir eu connaissance préalable de l'identité des produits soumis à l'examen. Leur appréciation a été définie en attribuant une valeur comprise entre 0 et 5.

25 Le tableau suivant résume les résultats obtenus.

Produit	Indices ¹⁾				Evaluation des parfumeurs
	Ténacité de l'odeur	Note boisée	Note d'ambre	Note musquée	
Composé de formule (I)	+++	++	++	-	4,2
Iso-E-Super	++	· ++	+	+	4,1
Isocyclémone-E	+	++	+	+	4,0

Les exemples suivants illustrent des variantes d'utilisation du composé de formule (I) dans divers types de composition.

Exemple 3

5

Une composition parfumante de base de type floral à note boisée-ambrée a été préparée en mélangeant les ingrédients suivants (parties en poids) :

	Ingrédients	Parties en poids
10	Méthylnonylacétaldéhyde	0,5
. •	Acétate de styralyle	1,0
•	Essence de galbanum	1,0
	Cyclamenaldéhyde	2,0
	Géraniol	2,0
15	Linalol	3,5
	Cycloacétate	5,0
	Essence de patchouli	5,0
	Galaxolide-50 1)	10,0
	Sandela ® ²⁾	15,0
20	Hydroxycitronellal	25,0
	2-Acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline	30,0

1) origine: IFF

2) origine : L. Givaudan, Vernier (Suisse)

25

Exemple 4

Une composition parfumante de base de type fantaisie a été préparée en mélangeant les ingrédients suivants (parties en poids) :

30		D
	Ingrédients	Parties en poids
	Eugénol	0,5
	Aldéhyde undécylique	0,5
	Coumarine	1,0
35	Musc-cétone	5,0
	Exaltolide ® 1)	5,0
	Tetrahydrométhylionol	8,0
	Vertofix ® 2)	10,0

WO 92/03402	10	PCT/EP90/01415
	Acétate de vétyvéryle 1,12-Dodecanedioacétate d'éthyle	20,0 25,0
5	 2-Acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}-octaline 1) origine : Firmenich SA, Genève (Suisse) 2) origine : IFF 	25,0

Exemple 5

Une composition parfumante de base de type boisée, vert a été préparée en mélangeant les ingrédients suivants (parties en poids) :

	Ingrédients	Parties en poids
	Phénylacétaldéhyde	0,2
15	2,4-Dihydroxy-3,6-dimethylbenzoate de méthyle	1,0
	Mousse de chêne, résinoïde	0,5
	Lilial ® 1)	3,0
	Acétate de vétivéryle	5,0
	Essence de galbanum	5,0
20	Acétate de styralyle	5,0
	Absolue de feuille de violette	5,0
•	Résinoïde de galbanum	5,0
	2-Acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline	5,0
	Acétate de cédryle	2,0
25	Vertofix	20,0
	Salicylate de benzyle	25,3

1) origine: L. Givaudan, Vernier (Suisse)

En remplaçant dans les exemples d'application décrits ci-dessus la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl-Δ^{9,10}-octaline par des mélanges de ladite cétone avec des quantités allant jusqu'à 25, voire 30% en poids de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane, on a obtenu des effets tout à fait comparables.

REVENDICATIONS

1. 2-Acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline de formule

5

10

15

20

25

30

- 2. Mélange constitué essentiellement par la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline et des quantités inférieures de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane.
- 3. Utilisation de 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou d'un mélange selon la revendication 2 à titre d'ingrédient parfumant.
- 4. Composition parfumante caractérisée en ce qu'elle contient à titre d'ingrédient actif la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou un mélange selon la revendication 2.
- 5. Procédé pour améliorer, renforcer ou modifier les propriétés odorantes de compositions parfumantes ou de produits parfumés caractérisé en ce qu'on additionne à une base constituée par une composition ou, respectivement, un produit de consommation la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- Δ^9 ,10-octaline ou un mélange selon la revendication 2.
- 6. Article parfumé caractérisé en ce qu'il contient à titre d'ingrédient actif la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou un mélange selon la revendication 2.
- 7. A titre d'article parfumé selon la revendication 6, un savon, un shampoing, un détergent, un produit cosmétique, un produit d'entretien ou un désodorisant corporel ou d'air ambiant.
- 8. Procédé pour la préparation de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline ou un mélange selon la revendication 2, caractérisé en ce qu'on effectue les étapes réactionnelles suivantes :
- a. addition de l'acétone à du 2,2,5,9-tétraméthyldéca-4,8-diénal en présence d'un agent basique pour fournir de la 5,5,8,12-tétraméthyltridéca-3,7,11-trién-2-one,
- b. cyclisation de ladite cétone ainsi obtenue en présence d'un agent de cyclisation acide pour fournir un mélange consistant essentiellement de 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline accompagné des quantités inférieures de 1-acétyl-2-isopropylidène-4,4,8-triméthyl-hexahydroindane et, le cas échéant,

c. séparation des deux constituants du mélange précité pour fournir de la 2-acétonyl-3,3,5,5-tétraméthyl- $\Delta^{9,10}$ -octaline pure.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application NoPCT/EP 90/01415

I. CLASS	SIFICATIO	N OF SUBJECT MATTER (if several classic	fication symbols apply, Indicate all) *	
	to Internat	ional Patent Classification (IPC) or to both Nati	onal Classification and IPC	
Total	.cl. ⁵	C 07 C 49/21, C 07 C 45/67	, C 07 C 49/203, C 07 (C 45/74
1116		<u>C 07 C 49/557 C 11 B 9/00,</u>	<u>, A 61 K 7/46</u>	
II. FIELD	S SEARCI			
		Minimum Documer		
Classificati	on System		Classification Symbols	
Int	cı. ⁵	C 07 C 49/00, C 07 C 4	15/00	
		Documentation Searched other t to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched •	
III. DOCL	MENTS (CONSIDERED TO BE RELEVANT		Delevent to Claim No. 13
Category *	Citat	ion of Document, 11 with indication, where app	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
A	US,	A, 3480677 (W.C. MEULY et 25 November 1969, see col		1,3,8
"A" docor "E" ear fili "L" do wh citr "O" do oth	cument definsidered to dier document whi ich is cited ation or oth cument references cument pub	is of cited documents; 10 ning the general state of the art which is not be of particular relevance ont but published on or after the international ch may throw doubts on priority claim(s) or to establish the publication date of another er special reason (as specified) rring to an oral disclosure, use, exhibition or flished prior to the international filing date but priority date claimed	"T" later document published after to or priority date and not in conflicted to understand the principl invention "X" document of particular relevance cannot be considered novel or involve an inventive step "Y" document of particular relevance not be considered to involve document of particular relevance not be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art. "&" document member of the same particular relevance not be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art.	ct with the application but e or theory underlying the ce; the claimed invention cannot be considered to ce; the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- obvious to a person skilled
IV. CERT	TIFICATIO	N		
Date of th	ne Actual C	ompletion of the International Search	Date of Malling of this International Se	
		1 1991 (24.04.91)	27 May 1991 (27.05.9	1)
•		ng Authority PATENT OFFICE	Signature of Authorized Officer	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9001415 SA 39419

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 14/05/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A- 3480677	25-11-69	None	
		•	
			•
	•		
	•		

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale N° PCT/EP 90/01415

	MENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de clas	sification sont applicables, les indiquer	tous) 7				
I. CLASSE	MENT DE L'INVENTION (SI pissions of mais la fois selo sification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selo	n la classification nationale et la CIB	7 0 15/71				
	- 67 / / 10/31 / (11/ (43/01/	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	1/ 6 45/14,				
1. CLASSEMENT BE L'INVENTION (a provention (a provent) (CIB) ou à la fois seton la classification nationale et la CIB Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seton la classification nationale et la CIB Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seton la classification nationale et la CIB C 07 C 49/21, C 07 C 45/67, C 07 C 49/203, C 07 C 45/74, CIB C 07 C 49/557, C 11 B 9/00, A 61 K 7/46							
U DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTÉ							
II. DOMAII.	Documentation minim						
Système de	classification	Symboles de classification					
3,5151.112							
- 5	C 07 C 49/00, C 07 (C 45/00					
С1В ⁵							
	Documentation consultée autre que la doc	cumentation minimale dans la mesure					
	où de tels documents font partie des domai	nes sur lesqueis la tacilotette appendi					
III. DOCUM	MENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 10	indication au nécessaire.	N° des revendications				
Catégorie *	identification des documents cités, ¹¹ avec des passages pertinent	Is 12	Aises 13				
			1 2 0				
А	US, A, 3480677 (W.C. MEUL	Y et al.)	1,3,8				
•	25 novembre 1969						
Ì	voir colonnes 1-9						
			1				
	-						
			İ				
			•				
		«T» document ultérieur publié post	rieurement à la date de dépôt				
• Catégo	pries spéciales de documents cités: 11	international ou a la date de l	t mais cité nout comprendre				
	cument définissant l'état général de la technique, non nsidéré comme particulièrement pertinent	ie principe ou la théorie const	MABUL IN DESA DA LINIGATION				
	residere controller, mais publié à la date de dépôt interna- inal ou après cette date	«X» document particulièrement pe quée ne peut être considérée	COULUM HORASINA OF COMMISSION				
tio	nal ou apres cette date	impliquant une activité inventir	re vertinent: l'invention reven				
pr	torité ou cité pour détermison spéciale (telle qu'indiquée)						
	and an existent à une divulgation orale, a un usage, a	activité inventive lorsque le do	e mame nature, cette combi				
ur	ne exposition ou tous actue de dépôt international, mais	naison étant évidente pour un	• betsoure on meren.				
* " po	ocument publié avant la date de priorité revendiquée estérieurement à la date de priorité revendiquée	# # Opening day tark harve on re					
IV. CERT	IFICATION		de recherche internationale				
Date à lac	quelle la recherche internationale a été effectivement	Date d'expédition du présent rapport					
1 achevée	24 avril 1991	27	MAY 1991				
1		Signature du fonctionname autorisé	(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)				
Administr	ation chargée de la recherche internationale	Signature de lonctionne	A AR				
1 0	FFICE EUROPEEN DES BREVETS	1 / 1/2/5	TAZELAAR				

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

EP 9001415 SA 39419

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dis membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 14/05/91 Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US-A- 3480677	25-11-69	Aucun	

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82